# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

- (19) Japanese Patent Office (JP)
- (12) Laid-open Disclosure Public Patent Bulletin (A)
- (11) Patent Application Laid-open Disclosure Number: Hei 02-98932
- (43) Laid-open Disclosure Date: April 11, 1990

(51) Int. Cl.<sup>5</sup>

Identification Code

FI

H 01 L 21/316

X

6824-5F

C 23 C 16/40

8722-4K

Request for Examination: Made

Number of Claims: 2

(6 pages in total)

(54) Title of the Invention:

### METHOD FOR MANUFACTURING SILICON OXIDE FILM

- (21) Application Number: Sho 63-252551
- (22) Application Date: October 5, 1988
- (72) Inventor: Yutaka HAYASHI

c/o Agency of Industrial Science and Technology Electrotechnical Laboratory

1-1-4 Umezono, Tsukuba-shi, Ibaraki

(72) Inventor: Mitsuyuki YAMANAKA

c/o Agency of Industrial Science and Technology Electrotechnical Laboratory

1-1-4 Umezono, Tsukuba-shi, Ibaraki

(72) Inventor: Takashi YOSHIMI

c/o Taiyo Yuden Co., Ltd.

6-16-20 Ueno Taito-ku, Tokyo

(71) Applicant: Secretary of Agency of Industrial Science and Technology Electrotechnical Laboratory

1-3-1 Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo

(71) Applicant: Taiyo Yuden Co., Ltd.

6-16-20 Ueno Taito-ku, Tokyo

(71) Applicant: Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.

2-6-1 Ote-machi, Chiyoda-ku, Tokyo

To be continued to the last page

#### SPECIFICATION

### 1. Title of the Invention

### METHOD FOR MANUFACTURING SILICON OXIDE FILM

- 2. Scope of Claim
- A method for manufacturing a silicon oxide film forming a glow discharge zone in a vacuum vessel and introducing organosilane and oxide gas or organosilane and non-metal oxide gas to form a silicon oxide film on a substrate, wherein component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in said mixed gas composed of organosilane and oxide gas or organosilane and non-metal oxide gas is 100 or larger, wherein said mixed gas is introduced into said vacuum vessel.
- A method for manufacturing a silicon oxide film according to Claim 1, wherein said substrate temperature is heated to 330°C or higher.
- 3. Detailed Description of the Invention

### [Industrial Field of the Invention]

The present invention relates to a method for manufacturing a silicon oxide film. More specifically, this invention relates to a method for manufacturing a silicon oxide film by plasma CVD using organosilane and oxygen gas or organosilane and non-metal oxide gas.

### [Related Art]

So far, silicon oxide films used for a gate insulating film and a passivation film of a thin film transistor and the like are formed by so-called CVD using silane gas and non-metal oxide gas. For example, a glow discharge zone is formed in a vacuum vessel to which mixed gas composed of monosilane gas and laughter gas (dinitrogen monoxide) is introduced, and a silicon oxide film is deposited on a substrate.

### [Problem to be Solved by the present Invention

Required Characteristics of this kind of silicon oxide film used for the aforementioned gate insulating film, passivation film and the like of the thin film transistor are (1) low withstand voltage, (2) weak hysteresis characteristics of polarization or the like, (3) small accumulation of charge, (4) low refractive index, and so on.

However, a silicon oxide film deposited by conventional plasma CVD using organosilane and non-metal oxide gas has not been able to satisfy the required characteristics of the silicon oxide film to be used as the gate insulating film and the like of the thin film transistor. That is mainly because hydrocarbon group and hydroxyl group which are generated in reaction-growth of a silicon oxide film remain in the silicon oxide film.

That is, refractive index increases of the silicon oxide film when the hydrocarbon group remains in the silicon oxide film. In addition, in the case that hydroxyl remains in the silicon oxide film, there arises a problem such as decrease in withstand voltage, increase in hysteresis characteristics of polarization or the like, and increase in charge accumulation.

In consideration of the problem so far, an object of the present invention is to provide a method for manufacturing the silicon oxide film which can solve the problem.

### [Means for Solving the Problem]

That is, a main point of a first means adapted for achieving the object of the present invention is a method for manufacturing a silicon oxide film forming a glow discharge zone in a vacuum vessel and introducing organosilane and oxide gas or organosilane and non-metal oxide gas to form a silicon oxide film on a substrate, wherein component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas composed of organosilane and oxide gas or organosilane and non-metal oxide gas is 100 or larger, wherein the mixed gas is introduced into the vacuum vessel.

In addition, a main point of a second means is heating the substrate to at least 330°C in the method for manufacturing a silicon oxide film.

### [Operation of the Invention]

FIG. 1 is a graph showing an example of the relationship between a composition ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas which is introduced into a vacuum vessel and ratio of hydrocarbon group remaining in a deposited silicon oxide film to Si-O group ( $\alpha_{Si-CH3}/\alpha_{Si-O}$ ). In addition, the graph shows an example of the relationship between the component ratio above and refractive index. invention put emphasis on a fact shown by the graph.

That is, in the case of forming a silicon oxide film by CVD using organosilane and oxygen gas or organosilane and non-metal oxide gas, as shown with a solid line of FIG. 1, the composition ratio of hydrocarbon to Si-O group which remain in the deposited silicon oxide film is varied in making a change in the component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas which is introduced into a vacuum vessel. As is clear from this graph, in the case where the component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas is less than 100, hydrocarbon group remains in the deposited silicon oxide film. In addition, the ratio of hydrocarbon group to Si-O group decreases rapidly as the above ratio of the oxygen atoms increases. Moreover, when the composition ratio of oxygen atoms to silicon atoms reaches 100 and increases furthermore, the hydrocarbon group remaining in the silicon oxide film disappears from the film.

In addition, a region where the hydrocarbon group remains in the silicon oxide film, that is, a region where the component ratio of oxide atoms to silicon atoms is less than 100 to 1, the refractive index of the deposited silicon oxide decreases as the composition ratio of oxygen to silicon increases as indicated with a dotted line. When the component ratio of oxygen atoms to silicon atoms reaches 100, the refractive index becomes approximately 1.46 and stays flat even though the component ratio of oxygen increases 100 or more. Accordingly, like the first means of the present invention, by keeping the component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas to be at least 100 to 1, the hydrocarbon group in the deposited silicon oxide film is decreased, and the refractive index is maintained at lowest value.

Next, FIG. 2 is a graph showing a relationship between a ratio of hydroxyl group remaining in a silicon oxide film of a deposited silicon oxide film to Si-O group and a substrate temperature ( $\alpha_{O-H}/\alpha_{Si-O}$ ) with a solid line, a relationship between the substrate temperature and an interface state amount of the silicon oxide film ( $N_{fb}$ ) with a dotted line, a relationship between the substrate temperature and hysteresis of the silicon oxide film with a chain line, a relationship between the substrate temperature and withstand voltage of the silicon oxide film with a chain double-dashed line respectively in the case where a silicon oxide film is formed by CVD using organosilane and oxygen gas or organosilane and non-metal oxide gas. Besides, the substrate temperature is shown by a unit /K.

As shown in FIG. 2, in a region where the substrate temperature is less than 330°C  $(1 / T = 1.66 \times 10^{-3})$ , hydroxyl group remaining in the deposited silicon oxide film gradually decreases as the substrate temperature increases, and the hydroxyl group is disappears when the substrate temperature is at least 330°C. In addition, in the case where the substrate temperature is less than 330°C, an interface state amount (N<sub>fb</sub>) and a hysteresis amount of the silicon oxide film decreases rapidly as the substrate temperature increases, and these values stay low when the substrate temperature is 330°C or higher. In addition, when the substrate temperature is not higher than 330°C, the withstand voltage of the silicon oxide film rapidly increases, and the withstand voltage reaches 3 x 10<sup>6</sup> V/cm to be saturated. The present invention put emphasis on this fact, and proposes that a substrate temperature be at least 330°C when a silicon oxide film is deposed.

### [Detailed Description of the Preferred Embodiments]

Next, the embodiments of the present invention are described in detail with reference to FIG. 3.

### (Embodiment 1)

A silicon substrate 1 is cleansed by organic cleaning, a silicon oxide film on its surface is removed by 1 % hydrogen fluoride. After the silicon oxide film is rinsed with pure water, the water is removed by nitrogen blow. The silicon substrate 1 is then secured to a substrate holder 2 in a plasma CVD apparatus shown in FIG. 3. Besides decreasing pressure of a vacuum vessel 1 by an exhauster 4, the substrate 1 is heated to 350°C by a substrate heater 6. Laughter gas is supplied from a laughter gas introducing system 5b at a flow rate of 450 sccm, and monomethylsilane gas is supplied from a monomethylsilane gas introducing system 5a at a flow rate of 1.5 sccm, respectively. After these gases are mixed in a gas-blending machine 5c, the mixed gas is introduced into the vacuum vessel 1. Accordingly, ratio of oxygen atoms to silicon atoms of the mixed gas in the vacuum vessel 1 is 300, which is regulated by the steps above. Pressure of the vacuum vessel 1 is 1 Torr at this time.

By an RF power source 3, 13.56 MHz RF electric power is applied to parallel plate electrodes of 200 mmp diameter, 25mm interval so as that difference between a traveling wave and a reflected wave becomes 15 W, and glow discharge is produced. A silicon

oxide film is then deposited by plasma CVD on the silicon substrate 1. When the silicon oxide film becomes 1000 angstrom thick, the power supply from the RF power source 3 is stopped; the substrate 1 is taken out after cooling down the temperature of the substrate 1 to a room temperature with keeping the vacuum vessel 1 vacuum.

Infrared absorption of the silicon oxide film thus obtained is measured, and a remaining hydrocarbon amount group in the film is then measured 0 as ratio to Si-O group. In addition, refractive index is measured 1.46 by ellipso film thickness meter.

For comparison, a flow rate of laughter gas is changed in a range of 0 to 600 sccm with maintaining a constant flow rate of monomethylsilane gas to 1.5 sccm, and composition ratio of oxygen atoms to silicon atoms is changed in a range from 0 to 400, each silicon oxide film is formed on the silicon substrate 1. An amount of remaining hydrocarbon group in thus obtained silicon thin film and refractive index of the film are measured.

FIG. 1 shows this result with relationship with the ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas. That is, in FIG. 1, a vertical axis represents the ratio of hydrocarbon group amount contained in the silicon oxide film to Si-O group amount and the refractive index, and a horizontal axis represents the composition ratio of oxygen atoms to silicon atoms in the mixed gas composed by monomethylsilane and laughter gas. As described before, by setting the component ratio of oxygen atoms to silicon atoms 100 or larger, it becomes possible to make hydrocarbon group remaining in the silicon oxide film almost 0. Also, refractive index of the silicon oxide film can be maintained at lowest value of 1.46.

### (Embodiment 2)

Infrared absorption of the silicon oxide film obtained in the same manner as Embodiment 1 above, amount of hydroxyl group in the film is obtained as a ratio with an amount of Si-O group. In addition, by vacuum deposition, a dot electrode including Ni film of 500 angstrom film thickness is formed to compose a MOS structure, and a withstand voltage between a substrate and the dot electrode is measured. Moreover, by using the MOS structure, an interface state amount and magnitude of hysteresis of CV characteristics are measured, the withstand voltage is  $1.0 \times 10^6$  V/ cm, the interface state

amount (Nrb) is  $3.5 \times 10^{11}$ , and the hysteresis amount is 0.

For comparison, the substrate temperature is changed in a range from 200 C to 400°C, and each silicon oxide film is formed on the silicon substrate 1 in the same manner. In the same manner as above, ratio of hydroxyl group amount in the film to Si-O group amount, the withstand voltage of the film, the interface state amount and hysteresis of CV characteristics are measured respectively.

This result is shown in FIG. 2. In FIG.2, a vertical axis represents the withstand voltage, the interface state amount and the hysteresis of the CV characteristics, and a horizontal axis represents the substrate temperature by using 1/ T (/ K). As described above, by setting a substrate temperature at least 330°C (1/T =  $1.66 \times 10^{-3}$ ), it becomes possible to make hydroxyl group amount remaining in the silicon oxide film almost 0. Also, an increase in the withstand voltage and a decrease in the interface state amount and the CV characteristics becomes possible.

Note that the materials, the conditions and so on in each of the embodiments are an example. Accordingly, it is possible to carry out the present invention even if the materials, conditions and so on are changed. Major examples of the change are described below.

- In the embodiments above, monomethylsilane is used as organosilane; however, the same result is obtained when dimethylsilane, trimethylsilane and tetramethylsilane or the organosilane containing other alkyl instead of methyl is used instead of the organosilane. However, in the case that the organosilane is not gas, gasifying the organosilane or nebulizing to mix with non-metal oxide gas is required.
- In the embodiments above, laughter gas is used as non-metal oxide gas; however, **(b)** the same result is obtained when O<sub>x</sub> gas such as oxygen, HO<sub>x</sub> gas such as vapor, CO<sub>x</sub> such as carbon and the like is used.
- In the embodiments above, a plasma CVD device having a parallel plate shape is used; however, the same result is obtained when another type of a device which can resolve the non-metal oxide gas and organosilane by glow discharge is used.

Appropriate change in d position conditions such as deposition pressure, an RF power amount, an RF frequency, entire current rate of non-metal oxide gas and organosilane and area and intervals of electrodes does not ruin the operation and the effect of the present invention under a condition that the non-metal oxide gas and the organosilane are resolved by glow discharge.

### [Effect of the Invention]

As described above, according to the present invention, a silicon oxide film having high withstand voltage, hysteresis characteristics of polarization or the like, small charge Accordingly, a silicon oxide film having required accumulation is obtained. characteristics to be used for an insulating film, a passivation film and the like of a thin film transistor can be manufactured by plasma CVD using organosilane and oxygen gas or organosilane and non-metal oxide gas.

### 4. Brief Description of the Drawings

- FIG. 1 is a graph showing an amount of hydrocarbon group contained in a film and refractive index in relation to composition ratio of oxygen atoms to silicon atoms in mixed gas composing organosilane and non-metal oxide gas.
- FIG. 2 is a graph showing withstand voltage, an interface state amount and magnitude of hysteresis of CV characteristics in relation to a substrate temperature.
- FIG. 3 is a view schematically showing plasma CVD device used in embodiments of the present invention.
- In FIG. 1, reference numeral 1 denotes a vacuum vessel; 2, a substrate holder; 3, an RF power source; 4, an exhauster; 5a, a monomethylsilane introducing system; 5b, a laughter gas introducing system; 5c, a gas-blending machine; 6, a substrate heater.

Applicant: Secretary of Agency of Industrial Science and Technology Electrotechnical Laboratory

Applicant: Taiyo Yuden Co., Ltd.

Applicant: Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.

### Continued from the front page

(72) Inventor: Hideyo IDA

c/o Taiyo Yuden Co., Ltd.

6-16-20 Ueno Taito-ku, Tokyo

(72) Inventor: Kiyohiro KONDO

c/o Shin-Etsu Chemical Co., Ltd.

2-6-1 Ote-machi, Chiyoda-ku, Tokyo

(72) Inventor: Satoshi OKAZAKI

c/o Advanced Functional Materials Research Center

2-13-1 Isobe, Anaka-shi, Gunma

\* \* COMMUNICATION RESULT REPORT ( DEC. 16. 2003 10:08AM ) \* \* \*

TTI RIPLO 571-434-9499

TRANSMITTED/STORED DEC. 16. 2003 10:08AM

OPTION FILE MODE

ADDRESS

RESULT

PAGE

9775 MEMORY TX

G4 : SEL

OK

1/1

REASON FOR ERROR E-1) HANG UP OR LINE FAIL E-3) NO ANSWER

PM001-5714342916=RIPLO /081-462702408=

E-4 NO FACSIMILE CONNECTION (3/8/5)



Semiconductor Energy Laboratory Co., Ltd. 398, Hase, Ataugi-shi, Kanagawa-ken 243-0036 Japan Telephone: 61-46-246-1131 Facsimile: 81-48-270-2408

### December 16, 2008 Via Facsimile (23 pages including this sheet)

RECEIPT ACKNOWLEDGED WITH THANKS

Robinson Intellectual Property Law Office PMB 955. 21010 Southbank Street Potomac Falls, Virginia 20165

RECEIVED DEC 1 6 2003

#### U.S. Patent Applications

Serial No.	Your Reference	Our Reference	Order No.	Status
09/466. 828	0756-2077	US2269D1C1D1D1	T0045771	after RCE
10/084, 935	0756-2447	US2269D1C1D1D1	T0045781	after Final

#### Dear Mr. Robinson:

Further to our letter of December 1, 2003, attached please find full English translations of the following references:

- (1) JP02-98932; and
- (2) JP04-110471

Please file the IDS to submit these references and the full English translations today with a certification.

Also, in addition to the above new references, the following references were relied upon by apponent in the subject opposition in order to invalidate claims of the Japanese patent:

- (a) JP3-36767 (previously cited with Full translation)
- (b) JP6-53503 (previously cited with AB)
- (c) JP3-19340 (previously cited with AB)

.

- (d) JP59-115564 (previously cited with AB)
- (e) JP05-074763 (previously cited with Full)

DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derw nt. All rts. r serv.

008271826 \*\*Imag available\*\*
WPI Acc No: 1990-158827/199021

XRAM Acc No: C90-069086 XRPX Acc No: N90-123309

Silicon oxide film mfr. - by introducing organic silane and oxygen gas to

glow discharge zone of vacuum vessel

Patent Assignee: AGENCY OF IND SCI & TECHNOLOGY (AGEN ); SHINETSU CHEM

IND COLTD (SHIE ); TAIYO YUDEN KK (TAIO )

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 2098932 A 19900411 JP 88252551 A 19881005 199021 B

JP 2660297 B2 19971008 JP 88252551 A 19881005 199745

Priority Applications (No Type Date): JP 88252551 A 19881005

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 2660297 B2 6 H01L-021/316 Previous Publ. patent JP 2098932

### Abstract (Basic): JP 2098932 A

Si-oxide film is made by forming glow discharge zone in a vacuum vessel, introducing organic silane and O2 gas or nonmetal oxide gas into the vessel. The component ratio of O atoms to to Si atoms in the gas mixture of organic silane and O2 gas or nonmetal oxide gas is at least 100.

USE/ADVANTAGE - For gate insulating film or passivation film of thin film transistors made by CVD, having high dielectric strength, low hysteresis characteristics of depolarisation, and less accumulation of charges. (6pp Dwg.No.3/3)

Title Terms: SILICON; OXIDE; FILM; MANUFACTURE; INTRODUCING; ORGANIC;

SILANE; OXYGEN; GAS; GLOW; DISCHARGE; ZONE; VACUUM; VESSEL

Derwent Class: L03; U11

International Patent Class (Main): H01L-021/316

International Patent Class (Additional): C23C-016/40; C23C-016/46;

H01L-021/31

File Segment: CPI; EPI

DIALOG(R)File 347:JAPIO

(c) 2003 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

03123432

\*\*Image available\*\*

MANUFACTURE OF SILICON OXIDE FILM

PUB. NO.:

02-098932 [JP 2098932 A]

PUBLISHED:

April 11, 1990 (19900411)

INVENTOR(s): HAYASHI YUTAKA

YAMANAKA MITSUYUKI

YOSHIMI TAKASHI

IIDA HIDEYO

KONDO KIYOHIRO OKAZAKI SATOSHI

APPLICANT(s): AGENCY OF IND SCIENCE & TECHNOL [000114] (A Japanese

Government or Municipal Agency), JP (Japan)

TAIYO YUDEN CO LTD [359306] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

SHIN ETSU CHEM CO LTD [000206] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.:

63-252551 [JP 88252551]

FILED:

October 05, 1988 (19881005)

INTL CLASS: [5] H01L-021/316; C23C-016/40 JAPIO CLASS: 42.2 (ELECTRONICS -- Solid State Components); 12.6 (METALS --

Surface Treatment)

JAPIO KEYWORD:R004 (PLASMA)

JOURNAL:

Section: E, Section No. 947, Vol. 14, No. 308, Pg. 60, July

03, 1990 (19900703)

#### ABSTRACT

PURPOSE: To obtain a silicon oxide film whose dielectric strength is high, whose hysteresis characteristic such as a polarization or the like is small and whose storage of electric charge is small by a method wherein a component ratio of oxygen atoms to silicon atoms in a mixed gas of an organic silane introduced into a reduced-pressure container and oxygen gas or a nonmetal oxide gas is set at 100 or higher.

CONSTITUTION: A silicon substrate is fixed to a substrate holder 2. The substrate is heated by using a substrate heater 6. Then, laughing gas is supplied from a laughing-gas introduction system 5b and monomethyl silane is supplied from a monomethyl-silane gas introduction system 5a to a reduced-pressure container 1, respectively; after that, these gases are mixed in a gas mixer 5c; after that, the mixture is introduced into the reduced-pressure container 1. In this case, a component ratio of oxygen atoms/silicon atoms in a mixed gas inside the adjusted container 1 is set at 100 or higher. Thereby, a hydrocarbon group remaining in a silicon oxide film does not remain in the film; it is possible to obtain the film whose dielectric strength and hysteresis characteristic are excellent.

⑩日本国特許庁(JP)

**⑪特許出願公開** 

### 平2-98932 四公開特許公報(A)

1 Int. Cl. 1

識別配号

庁内整理番号

❷公開 平成2年(1990)4月11日

H 01 L 21/316 C 23 C 16/40

6824-5F 8722-4K X

> 請求項の数 2 (全6頁) 審查請求 有

酸化シリコン膜の製造方法 49発明の名称

> 頭 昭63-252551 ②特

> > 豊

顧 昭63(1988)10月5日 23出

⑦発 明 者 林 茨城県つくば市梅園1丁目1番4 工業技術院電子技術総

合研究所内

光之 中 山 明る ②発

医域県つくば市梅園1丁目1番4 工業技術院電子技術総

合研究所内

尚 見 @発明者 吉 工業技術院長 の出 頭 人 弁理士 北條 和由 2012代理人

東京都台東区上野6丁目16番20号 太陽誘電株式会社内 東京都千代田区霞が関1丁目3番1号

太陽誘電株式会社 勿出 願 人 信越化学工業株式会社 の出 頭 人

東京都台東区上野6丁目16番20号

弁理士 北條 和由 20代理人

東京都千代田区大手町2丁目6番1号

最終頁に続く

1. 強明の名称

酸化シリコン膜の製造方法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 滅圧容器中にグロー放電領域を形成し、同客 器中に有限シランと酸素ガスまたは非金属酸化 物ガスを導入して基板上に酸化シリコン族を形 成する方法において、前記該圧容器に導入され る有限シランと酸素ガスまたは非金属酸化物が スとの混合ガスの珪素原子に対する酸素原子の 成分比を100以上とすることを特徴とする脸 化シリコン膜の製造方法。
- (2) 前配特許額求の範囲第1項において、基板の 温度を330℃以上に加熱することを特徴とす る酸化シリコン膜の製造方法。
- 3. 発明の詳細な疑明

### [蔵墓上の利用分野]

本鬼明は、酸化シリコン酸の製造方法に関す る。 詳しくは、有愧シランと酸素ガスまたは非 いこと等である。 金属酸化物ガスとを用いたブラズマ C V D 法に

よる、酸化シリコン族の製造方法に関するもの

### [従来の技術]

従来における、 苺吹トランジスタのゲート 絶 縁膜やパッシベーション膜などに用いられてい る酸化シリコン酸は、 シラン系ガスと非金属酸 化物ガスを用いて、 いわゆるCVD法で形成す る方法が実施されている。 例えば、 減圧容器中 にグロー放電領域を形成し、 同客器中にモノシ ランガスと笑気ガス(一酸化二窒素ガス)との 羅合ガスを導入し、 蒸板上に酸化シリコン膜を 成膜させる。

### [頭明が解決しようとする母節]

上記のような薄膜トランジスタのゲート絶縁 膜やパッシベーション膜等に用いられるこの値 の酸化シリコン膜に要求される特性は、OPもは 耐圧が高く、 ②分極等のヒステリシス特性が小 さく、 ③電荷の密観が少ない、 ④屈折率が小さ

しかしながら、有恩シランと非金属酸化物ガ

### 特開平2-98932(2)

スを用いる従来のブラズマCVD法で成膜された健化シリコン膜は、短度トランジスタのゲート絶縁既等に用いるに必要な特性を満足することができなかった。 これは、酸化シリコン膜の反応氏中に生成するハイドロカーボン基やヒドロヤシルなが、同酸化シリコン膜中に残留することがその主な原因である。

すなわち、酸化シリコン膜中にハイドロカーポン基が残存すると、酸化シリコン膜の鼠折率が高くなる。また、酸化シリコン膜にヒドロキシル基が残存すると、同酸化シリコン膜中の絶縁間圧が低く、分極等のヒステリ特性が大きく、電視の蓄積が大きくなる等の問題を生じる。

本発明の目的は、 前配従来の問題点に鑑み、 これを解決することができる該酸化シリコン膜 の製造方法を提供することにある。

### [課題を解決するための手段]

すなわち、前紀本発明の目的を達成するため 採用された第一の手段の要旨は、 減圧容器中に グロー放電領域を形成し、 同容器中に有限シラ

さらに、酸化シリコン酸中にハイドロカーボ る比(αα-R/αο1-α) との関係を実際で、 整 ン基が競符する範囲、すなわち、上記舞合ガス 板温度と酸化シリコン酸の界面埋位量(H<sub>1</sub>、)と の建物原子に対する酸素原子の成分比が100 の関係を点線で、基板温度と酸化シリコン膜の に満たない範囲において、成膜された酸化シリ とステリシスとの関係を一点機様で、 基板温度 コン膜の屈折率は、第1回において点線で示す と酸化シリコン膜の耐圧との関係を二点錯線で ように、酸素/珪素の組成比が増大するに従っ 各々示してある。 なお、 基板温度は/ K の単位

ンと酸素ガスまたは非金属酸化物ガスを導入して基板上に酸化シリコン膜を形成する方法において、 前記波圧容器に導入される有機シランと酸素ガスまたは非金属酸化物ガスとの混合ガスの建築原子に対する酸素原子の成分比を100以上とする酸化シリコン膜の製造方法である。

また、第二の手段の要旨は、前記酸化シリコン膜の製造方法において、基板の温度を330 で以上に加熱する方法である。

### [作 用]

類1個は、該圧容器内に導入する場合ガスの 酸素原子/注書原子の組成比と、 成膜された酸 化シリコン膜に変存するハイドロカーボン基の Si-〇基に対する比(α si-ch s/α si-o)と の関係、 及び同組成比と、 成膜された酸化シリ コン膜の既折率の関係の一例を示すグラフであ る。 本発明は、 このグラフに示された事実を着 目することにより、 なされたものである。

すなわち、有機シランと酸素ガスまたは非金 顕微化物ガスを用いてCVD法によって酸化シ

て低減し、上記復合ガスの建蓄原子に対する限 書原子の成分比が100に選すると、屈折率が 約1. 48となり、それ以上では同じ屈折率で 一定に植ちする。従って、本発明の第一の手段 のように、上記遣合ガスに含まれる珪素原子に 対する酸素子の成分比を100以上に保持する。 ではなって、成膜された酸化シリコン原件 のハイドロカーボン基を減少させ、その配折率 を最も低い値に維持できる。

次に、第2回は、有機シランと酸素ガスまたは非金回酸化物ガスを用いてCVD法によってとWDを形成である場合に、基板温度と成成であるとドロキシル基の関係を関するとドロキシル基の関係を受けると、基板温度と酸化シリコン酸の野面準位型(No)との関係を点域で、基板温度との関係を一点環境をで、基板温度との関係を一点環境をで、基板温度との関係を一点環境でで、基板温度との関係を一点環境でで、基板温度との関係を一点環境でである。

特閒平2-98932(3)

で示してある。

第2図に示すように鉄碁板温度が330℃( 1/T=1. 66×10-3) に満たない範囲に おいて、 成膜された酸化シリコン膜中に残存す るヒドロキシル茲は、 温度上昇に伴って新次数 少し、碁板温度が330℃以上でヒドロキシル 益が投存しなくなる。 また、 酸化シリコン酸の 界面単位型(Nrs)やヒステリシス量も、 碁板温 度が330℃に満たない場合は、高い値から基 板温度の上昇に伴って急激に低下し、基板温度 が330~で以上では低い値が底位的に推移する。 これと共に、酸化シリコン酸の耐圧性も、 基板 温度が330℃以下では、耐圧が急散に高くな り、 基板温度330℃で耐圧が3×10°v/c m に達し、豊和する。本発明はこの事実に着目 し、酸化シリコン膜の成膜に際しての基板温度 を330℃以上とすることを提案したものであ ъ.

#### [実 遊 例]

次ぎに、 第3回を参照しながら、 本苑明の実

印加し、グロー放電を起こし、レリコン基板1 の上にブラズマCVD法による酸化シリコン膜 を形成した。 そして、 その酸化シリコン酸の酸 厚が1000オングストロームになった時点で 上記RF電点3からの電力の給電を停止し、 減 圧容器 1 を冥空に維持したまま、 蒸板 1 の温度 を室辺まで冷却した後、 同基板 1 を旅圧容器 1 から取り出した。

こうして得られた酸化シリコン族の赤外吸収 を測定し、 膜中に含まれる ハイドロカーボーン 基の残存量を、 Si-O基量との比として算出 したところ0であった。 また、エリブソ族犀針 により紐折率を測定したところ、 1. 46であ

また比較のため、モノメチルシランガスの流 量を1. 5gccmと一定に維持しながら、 矢 気ガスの流量を0~600sccmの間で変化 させて、 族圧容器1内の混合ガスの酸素原子/ 珪素原子の組成比を0~400の範囲で変化さ せ、同様の方法でシリコン基板1の上に各々酸

塩例を評細に及明する。

### (奥遊例1)

シリコン基板 1 を存機洗掉し、 1 % 那化水素 酸にて表面の酸化膜を除去し、純水で水洗した 後、 窒素ブローにより水分を除き、 第3回に示 すプラズマCVD袋屋内の基板ホルダー2に固 定した。 排気装置 4 により、 減圧容器 1 内を減 圧すると共に、基板1を基板ヒーターBにより 湿度350℃に加熱した。 上配は圧容器1内に 奥気ガス導入系5 b から 4 5 0 s c c m の 抗型 で笑気ガスを、 モノメチルシランガス導入系 5 aから1、5sccmの疣豆でモノメチルシラ ンを各々供給し、これらをガス混合器5cにて 麗合した後、滅圧容器1内に導入した。 これに より親茲された終圧容器1内の偶合ガスの酸素 原子/珪素原子の組成比は300である。 なお、 このとき間容器 1 内の圧力は 1 Torrとした。

RF電源3により、200mmが、25mm 間隔の平行平板電極に13.58MHzのRF 電力を退行波と反射彼の差が15Wとなる様に

化シリコン胶を収換した。 こうして得られた酸 化シリコン輝原中に含まれるハイドロカーボー ン基の競存量と屈折率を求めた。

この趙泉を、上記混合ガスの酸素原子/珪素 脈子の組成比との関係で示したのが第 1 図であ る。 すなわち第1回では、 酸化シリコン膜中に 合まれるハイドロカーポン基置とSi-0盃皿 との比及び屈折率を縦軸にとり、 モノメチルシ ランと奥気ガスの混合ガスに含まれる珪素原子 に対する酸素原子の組成比を微軸にとって示し てある。 既に述べた頭り、 上配無合ガスの珪素 原子に対する酸素原子の成分比を100以上と することにより、 酸化シリコン族に喪存するハ イドロカーポン益をほぼりとすることができ、 同題の風折率を約1. 4.8の最も低い値に維持 できる.

#### (與施例2)

上紀実施例1と同様にして得られた機化シリ コン族の赤外吸収を間定して、 既中に含まれる ヒドロキシル茲最を、 Si-O基置との比とし

特閒平2-98932(4)

て算出した。また、真空蒸発法により、 阪厚5 O O オングストロームのNi떨からなるドット 短便を形成して、MOS牌渣を構成し、 茲板と 該ドット可任間の耐圧を認定した。 更に、 この MOS間違を用いて、界面単位量とCV特性の ヒステリシスの大きさを選足したところ、耐圧 は 1. 0×10 \* V / c m 、界面 単位量 ( H<sub>rb</sub> ) は、 3. 5×10川、ヒステリシス最は0であった。

また比較のため、基板温度を200℃~40 0 ℃に変化させて、 同様の方法でシリコン基仮 1 の上に各々酸化シリコン膜を成膜した。 そし て、 上記と同様の方法で、 膜中に含まれるヒド ロキシル茲魚とSi-O基盘との比、 同級の耐 任、 界面単位量及びCV特性のヒステリシスを 各々選足した。

この結果を第2回に示す。 同回は耐圧、界面 **坪位贯、 CV特性のヒステリシスを稼穑にとり、 茲板温度を1/T(/K)により機輪にとって** 示してある。 既に述べた通り、 甚板温度を33 ので以上(I/T=I. 86×10つ)とする

炭素などのCO。ガス等を用いても同等の結果

- (c) 上記実施例では、平行平板型ブラズマCV D装匠により実施されているが、これに代え て、グロー放電により非金質酸化物ガスと有 微シランを分解することの出来る他の形式の CVD装匠を用いても同等な結果が得られる。
- (d) 成既压力、RF氧力量、RF周波数、非金 风酸化物ガスと有機シランの全流量、 電極面 彼及び塔径間隔などの紋膜条件も、 グロー放 電により非金属酸化物ガスと有機シランを分 解することの出来る桑件であれば、 それを遮 宜変えることは、本頭明の作用、 効果を失う ものではない

### [発明の20条]

以上説明した通り、本発明によれば、柏原耐 圧が高く、分極等のヒステリシス特性が小さく、 延荷の容額が小さい酸化シリコン膜が得られる。 従って、 原数トランジスクのゲート語縁級やパ ペーション放などに用いるのに必要な語符

ことにより、 酸化シリコン膜に残存するヒドロ キシル匹皿をほぼりとすることができ、 何膜の 耐圧を弱く、界面単位量とCV特性を小さくす ることができる.

なお、上記各実施別に示された原料、条件等 は一例であって、 これらをほ々に変えて実施す ることも可能である。 その主なものを以下に卒

- (a) 上記実施例では、 有機シランとしてモノメ ナルシランを用いているが、 これに代えてジ メチルシラン、トリメテルシラン、ナトラメ チルシラン、及び同配の有機シランのメチル 基が他のアルキル茲である有機シランを用い ても同等の特果が得られる。 但し、有限シラ ンが気体でない場合は、 該有機シランを気体 にする方法、 もしくは路状にして非金属酸化 物ガスと混合する必要がある。
- (b) 上記異節例では、 非金属酸化物ガスとして 笑気ガスを用いているが、 これに代えて酸素 等の〇』ガス、 木薫気等のHO』ガス、 二酸化

性を備えた酸化シリコン酸が、有機シランと酸 業ガスまたは非金風酸化物ガスとを用いたブラ ズマCVD法により製造が可能となる。

#### 4. 図面の簡単な説明

斯1回は、 図中に含まれるハイドロカボーン 蒸鼠と屈折率の有限シランと非金属酸化物ガス の場合ガスに含まれる珪素原子に対する酸素原 子の組成比に対するグラフである。

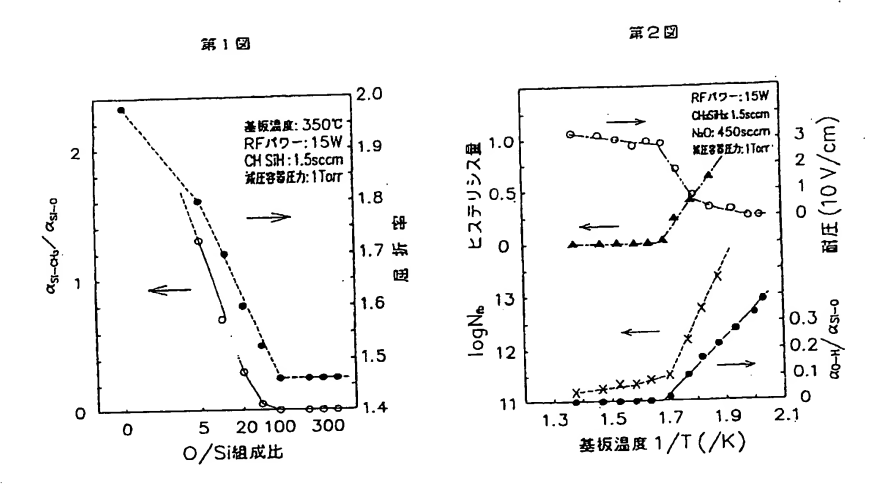
第2回は、 耐圧、 界面単位量、 CV 特性のヒ ステリレスの大きさの茲板温度に対するグラフ である。

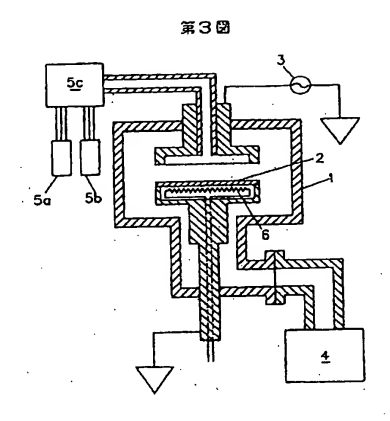
第3回は、 本殖例の実施例に用いたブラズマ CVD袋屋を示す概念図である。

四中で1は絃圧容器、 2は蒸板ホルダー、 3 はRF昭爾、4は俳気袋旗、5aはモノメチル ションガス導入系、5bは美気ガス導入系、5 c はガス混合器、B は蒸板ヒーターを示す。

特許出願人 工 葉 技 術 院 長 信息化学工筑 饮式会 社

### 特別平2-98932(5)





(6)

特閒平2-98932(6)

第1頁の続き 東京都台東区上野 6 丁目16番20号 太陽誘電株式会社内 英 世 ⑫発 明 者 飯 田 東京都千代田区大手町2丁目6番1号 信越化学工業株式 宏 近·藤 甭 明者 @発 会社内 群馬県安中市磯部 2 丁目13番 1 号 信越化学工業株式会社 崎 智 明者 @発 精密摄能材料研究所内